PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-212714

(43) Date of publication of application: 30.07.2003

(51)Int.Cl.

A61K 7/00

(21)Application number: 2002-348249

(71)Applicant: AVON PRODUCTS INC

(22)Date of filing:

29.11.2002

(72)Inventor: MAHALINGAM HARISH

JONES BRIAN

MENON GOPINATHAN K
KYROU CHRISTOS D
TRAUDT MICHAEL

(30)Priority

Priority number: 2001 034186 Priority date: 28.12.2001 Priority country: US

(54) TOPICAL LIGHTENING COMPOSITION AND USE THEREOF

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a composition and a method effective for lightening the skin, hair, lips and/or nails.

SOLUTION: There is provided a topical lightening composition having a melanin synthesisregulating agent and a vehicle. There is also provided a topical lightening composition having an
extract of perilla leaf and a vehicle. Another embodiment of the invention is a topical lightening
composition having a lightening agent selected from the group consisting of coconut water, palm
water, palm nut milk, pecan nut milk, almond nut milk, cashew nut milk, walnut nut milk,
concentrates of the foregoing, and any combination thereof, along with a vehicle.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.01.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-212714 (P2003-212714A)

(43)公開日 平成15年7月30日(2003.7.30)

(51) Int.Cl.⁷ 識別記号 FI デーマコート・(参考) A 6 1 K 7/00 K 4 C 0 8 3 N P R S

審査請求 未請求 請求項の数30 OL (全 7 頁) 最終頁に続く

(21)出顧番号 特顧2002-348249(P2002-348249)

(22)出願日 平成14年11月29日(2002.11.29)

(31)優先権主張番号 10/034, 186

(32) 優先日 平成13年12月28日(2001.12.28)

(33)優先権主張国 米国 (US)

(71)出願人 399130393

エイポン プロダクツ インコーポレーテ

ッド

アメリカ合衆国ニューヨーク州 11020-

1196 ニューヨーク アペニュー オブ

ジ アメリカズ 1251

(72)発明者 ハリッシュ・マハリンガム

アメリカ合衆国、ニュージャージー州 07852、レッジウッド、ディッケンソン・

コート 9

(74)代理人 100058479

弁理士 鈴江 武彦 (外3名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 局所性ライトニング組成物およびその使用方法

(57)【要約】

【課題】

【解決手段】メラニン合成調整剤および賦形剤を有する局所性ライトニング組成物を提供する。シソ葉エキスおよび賦形剤を有する局所性ライトニング組成物を提供する。ココナッツ水、ヤシ水、ヤシナッツミルク、ペカシューナッツミルク、アーモンドナッツミルク、カシューナッツミルク、クルミナッツミルク、これらの濃縮物、およびこれらの組合せからなるものから選択されたライトニング剤と賦形剤を有する局所性ライトニング組成物も提供する。本発明による組成物および方法は、肌、髪、唇、及び/又は爪を淡色化するのに効果的である。

【特許請求の範囲】

.

a) DOPAクロムトートメラーゼ、ま 【請求項1】 たはDHICAポリメラーゼ、または両方を阻害するた めに有効な量の局所性ライトニング剤、およびb) 賦形 剤を含む組成物。

【請求項2】 請求項1に記載の組成物であって、局所 性ライトニング剤がメラニン合成調整剤を含んでいる組 成物。

【請求項3】 請求項2に記載の組成物であって、メラ ニン合成調整剤がココナッツ水、ヤシ水、これらの濃縮 10 物、およびこれらの任意の組合せから成る群から選択さ れる組成物。

請求項2に記載の組成物であって、メラ 【請求項4】 二ン合成調整剤がココナッツ水の濃縮物である組成物。

請求項2に記載の組成物であって、メラ 【請求項5】 ニン合成調整剤がココナッツミルク、ヤシナッツミル ク、ペカンナッツミルク、アーモンドナッツミルク、カ シューナッツミルク、クルミナッツミルク、これらの濃 縮物、およびこれらの任意の組合せから成る群から選択 される組成物。

【請求項6】 請求項2に記載の組成物であって、局所 性ライトニング剤がさらにメラニン取込み阻害剤を含 み、その量がメラノサイトからケラチノサイトへのメラ ニンの移行を阻害するために有効な量である組成物。

【請求項7】 請求項6に記載の組成物であって、メラ ニン取込み阻害剤がシソエキスである組成物。

請求項6に記載の組成物であって、メラ 【請求項8】 ニン取込み阻害剤がシソ葉、シソ種子、シソ茎、および シソ根から成る群から選択されたエキスである組成物。

【請求項9】 ニン合成調整剤がココナッツ水の濃縮物であり、メラニ ン取込み阻害剤がシソ葉エキスである組成物。

【請求項10】 請求項1に記載の組成物であって、局 所性ライトニング剤が組成物の総重量に対しておよそ 0. 001wt%からおよそ20wt%までの量で存在 する組成物。

【請求項11】 請求項1に記載の組成物であって、局 所性ライトニング剤が組成物の総重量に対しておよそ 0.01wt%からおよそ5wt%までの量で存在する 組成物。

【請求項12】 請求項1に記載の組成物であって、局 所性ライトニング剤が組成物の総重量に対しておよそ 0. 1 w t % からおよそ 2. 5 w t % までの 量で存在す る組成物。

【請求項13】 請求項1に記載の組成物であって、組 成物がクリーム、ローション、軟膏、ゲル、フォーム、 ポマード、エーロゾルスプレー、ポンプスプレー、ステ イック、ぬれナプキン、およびパッチから成る群から選 択された製品形態中にある組成物。

【請求項14】 肌、髪、唇、及び/又は爪をライトニ 50 である組成物。

ングする方法であって、肌、頭皮、髪、唇、及び/又は 爪に局所的に適用する請求項1に記載の組成物を含むラ イトニング方法。

請求項14に記載の方法であって、組 【請求項15】 成物がそばかす、加齢斑、暗色斑、色素沈着過剰、炎症 後色素沈着過剰、変色、黒皮症、黄色症、および目下の 暗色環、およびあらゆるこれらの組合せから成る群から 選択された肌状態を治療するために局所的に適用される 方法。

【請求項16】 a)シソ葉エキス、およびb)賦形剤 を含む局所性組成物。

【請求項17】 請求項16に記載の組成物であって、 シソ葉エキスが肌のケラチノサイトによるメラニンの取 込みを阻害するのに有効な量で存在する組成物。

請求項16に記載の組成物であって、 【請求項18】 シソ葉エキスが組成物の総重量に対しておよそ0.00 1wt%からおよそ20wt%までの量で存在する組成 物。

【請求項19】 請求項16に記載の組成物であって、 20 シソ葉エキスが組成物の総重量に対しておよそ0.01 wt%からおよそ5wt%までの量で存在する組成物。 【請求項20】 請求項16に記載の組成物であって、 シソ葉エキスが組成物の総重量に対しておよそ0.1w t%からおよそ2.5wt%までの量で存在する組成 物。

請求項16に記載の組成物であって、 【請求項21】 組成物がクリーム、ローション、軟膏、ゲル、フォー ム、ポマード、エーロゾルスプレー、ポンプスプレー、 スティック、ぬれナプキン、およびパッチから成る群か 請求項6に記載の組成物であって、メラ 30 ら選択された製品形態中にある組成物。

> 【請求項22】 肌、髪、唇、及び/又は爪をライトニ ングする方法であって、肌、頭皮、髪及び/又は爪に局 所的に適用する請求項17に記載の組成物を含むライト ニング方法。

> 【請求項23】 請求項22に記載の方法であって、組 成物がそばかす、加齢斑、暗色斑、色素沈着過剰、炎症 後色素沈着、変色、黄色症、黒皮症、目下の暗色環、お よびあらゆるこれらの組合せから成る群から選択された 肌状態を治療するために局所的に適用される方法。

【請求項24】 a) ココナッツ水、ヤシ水、ヤシナッ ツミルク、ペカンナッツミルク、アーモンドナッツミル ク、カシューナッツミルク、クルミナッツミルク、これ らの濃縮物、およびあらゆるこれらの組合せ、および c) 賦形剤を含む組成物であって、局所性ライトニング 剤がDOPAクロムトートメラーゼ、DHICAポリメ ラーゼ、または両方を阻害するために有効な量で存在す ることを特徴とする組成物。

【請求項25】 請求項24に記載の組成物であって、 局所性ライトニング剤がココナッツ水またはその濃縮物 【請求項26】 請求項26に記載の組成物であって、 局所性ライトニング剤が組成物の総重量に対しておよそ 0.001wt%からおよそ20wt%までの量で存在 する組成物。

【請求項27】 請求項26に記載の組成物であって、 局所性ライトニング剤が組成物の総重量に対しておよそ 0.01wt%からおよそ5wt%までの量で存在する 組成物。

【請求項28】 請求項26に記載の組成物であって、 局所性ライトニング剤が組成物の総重量に対しておよそ 10 0.1wt%からおよそ2.5wt%までの量で存在す る組成物。

【請求項29】 肌、髪、唇、及び/又は爪をライトニングする方法であって、肌、頭皮、唇、髪、及び/又は爪に局所的に適用する請求項24に記載の組成物を含むライトニング方法。

【請求項30】 請求項29に記載の方法であって、組成物がそばかす、加齢斑、暗色斑、色素沈着過剰、炎症後色素沈着、変色、黄色症、黒皮症、目下の暗色環、およびあらゆるこれらの組合せから成る群から選択された 20 肌状態を治療するために局所的に適用されることを特徴とする方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】 1. 本発明の属する技術分野本発明は、肌、髪、爪、及び/又は唇のライトニング(lightening)に関するものである。本発明はさらに肌、髪、爪、及び/又は唇をライトニングする組成物およびその方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】 2. 従来技術の説明

消費者は、特にアジアでは、肌の不均一な色素沈着を淡色化(lighten)し、および減らすことに強い関心がある。よくある肌の症状としては、そばかす、加齢斑、暗色斑、色素沈着過剰、しみ、黒皮症、黄色症、および目下の暗色環(darkcircles under the eyes)といったものがある。

【0003】膨大な種類の物質が肌を淡色化するために 用いられてきた。例えばヒドロキノン、コウジ酸、カン ゾウ(licorice)及び/又はその誘導体、アスコルビン酸 40 /アスコルビン酸誘導体、アルブチン(arbutin)、クマ コケモモ(bearberry)、カンゾウ(Glycyrrhiza glabra) およびその誘導体、クロレラヴァルガリスエキス(Chlor ella vulgaris extract)、シソエキス、およびココナッ ツ果実エキスなどである。シソエキスはホワイトニング 剤として米国特許5,980,904号および日本特許公開公報 ・特開平07-025742、特開平07-187989、特開平10-26532 2、特開平2001-163759、および特開平2001-181173で開 示されている。ココナッツ果実エキスもまたホワイトニ ング剤として日本特許2896815号で開示されている。コ 50 コナッツ組織のうち海綿状塊によるエキスが米国特許5,756,099号で日焼け止め剤組成物の一つとして使用されている。

【0004】肌および髪の色素沈着はそれぞれ表皮および髪繊維中のメラニン存在量によって決まる。三つの異なるタイプのメラニンが存在し、例えば、表皮ではDHIーメラニン、DHICAーメラニンおよびフェオメラニン(pheomelanin)がある。異なるタイプのメラニンはそれぞれ異なる色彩を呈する。DHIーメラニンは最も暗い色を呈し、黒みがかった色である。DHICAーメラニンは茶色がかった色である。フェオメラミンは最も明るい色を呈し、赤みがかった色である。

【0005】メラニンは色素生産細胞(メラノサイト)にある特別なオルガネラ、メラノソームという場所で合成される。メラノサイトは刺激に応答しメラニン合成を調整する。

【0006】大部分の通常の局所性ライトニング剤はチロシナーゼ作用を妨げる働きがある。チロシナーゼという酵素は、アミノ酸の一つであるチロシンのDOPAキノンへの変換を触媒する。以前から、低色素沈着はメラニン合成経路中のチロシナーゼより"下流の"酵素を阻害することによって成し遂げられることが知られていた。今回、メラニン合成調整剤の使用が、DOPAクロムトートメラーゼ(DOPAchrome tautomerase)及び/又はDHICAーポリメラーゼを阻害し、優れたライトニング、特に肌のライトニングに効果を示すことを明らかにした。

【0007】望まれる局所性組成物とは、ライトニング、ブリーチング、低色素沈着、ホワイトニング及び/又は脱色(以下、それぞれ及び集合的に"ライトニング"または"淡色化(lighten)"という。)を増強するものである。さらに望ましくは局所性組成物がライトニング剤を含み、これがDOPAクロムのDHIーメラニンおよびDHICAーメラニンへの転換を阻害する。そしてさらに望ましくは局所性組成物がライトニング剤を含み、これがメラノサイトからケラチノサイトへのメラニンの移行(取込み)を阻害または防止する。同様に肌、髪、爪、及び/又は唇をライトニングする方法として本発明の組成物を使用することが望ましい。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の概要本発明の目的は肌のライトニング組成物を提供することである。

【0009】本発明の目的は肌のメラニン合成を改め/制限する組成物を提供することである。

【0010】本発明の目的はケラチノサイトによるメラニンの取込みを阻害または防止する組成物を提供することである。

【0011】本発明の目的は前述の効果を有する方法を 50 提供することである。

【0012】上記および他の本発明の目的および利点は 局所性ライトニング組成物によって提供される。この組 成物はメラニン合成調整剤および賦形剤(vehicle)を含 む。またシソ菜エキスおよび賦形剤を含む局所性ライト ニング組成物もある。さらにライトニング剤および賦形 剤を含むライトニング局所性組成物であって、ライトニ ング剤がココナッツ水、ヤシ水、ヤシナッツミルク、ペ カンナッツミルク、アーモンドナッツミルク、カシュー ナッツミルク、クルミナッツミルク、これらの混合物、 およびこれらのいずれかの組合せから選択されるものが 10 ある。また、これらの組成物のいずれか一つを局所的に 適用して肌、髪、唇、及び/又は爪をライトニングする 方法も提供する。

[0013]

【課題を解決するための手段】発明の詳細な説明 局所性ライトニング組成物が従来不可能であった高い効 能を示すという驚くべき、そして予期せぬ事実が見出さ れた。チロシナーゼ以外の酵素、特にDOPAクロムト ートメラーゼ(DCT)、及び/又は5,6-ジハイドロ キシインドール・2・カルボン酸ポリメラーゼ(DHI 20 ン合成経路のフローチャート図を示す。 CA-ポリメラーゼ) を阻害することによってライトニ ングを増強することができた。また、例えば表皮中のケ*

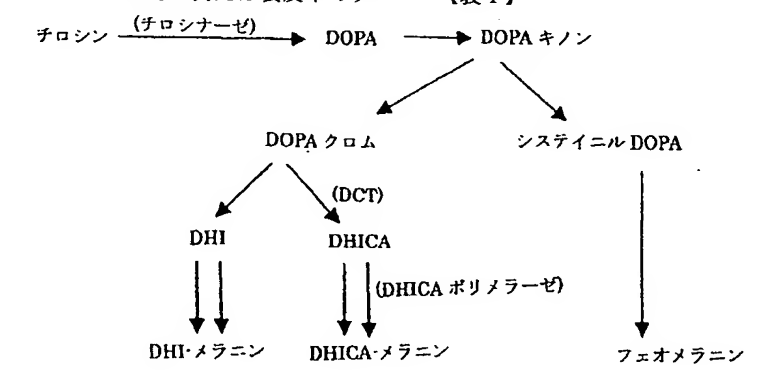
*ラチノサイトによるメラニンの取込みを阻害及び/又は 防止することによってライトニングを増強することがで きた。

【0014】最も広範な見方をすれば、本発明は局所性 ライトニング剤の生理学的及び/又は化学的効果による いかなる特定キャラクタリゼーションによっても制限さ れるものではない。

【0015】しかしながら、本発明による組成物および 方法に有用な局所性ライトニング剤は、メラニン生成を 調整し、肌、髪、唇、及び/又は爪へのメラニンの取込 みを阻害することによって肌を淡色化する。

【0016】本発明による一つの実施例はメラニン合成 調整剤の個別使用、又はメラニン取込み阻害剤との組合 せ使用である。メラニン合成調整剤がDCT及び/又は DHICAポリメラーゼを阻害するために十分な効果が あるとき、より優れたライトニング組成物が達成し得 る。従来まではメラニン合成経路のこの部分での干渉が 肌、髪、唇、及び/又は爪のライトニングを引き起こす ということは技術上知られていなかった。以下にメラニ

[0017]【表1】



さらに、添加剤の使用は、メラノサイトからケラチノサ イトへのメラニンの移行(取込み)を阻害するために機 能し、さらに本発明によるライトニング効果を増強す る。

【0018】メラニン合成調整剤の例としては、ココナ ッツ水、ココナッツミルク、ヤシ水、ヤシナッツミル ク、ペカンナッツミルク、アーモンドナッツミルク、カ 40 量で局所性ライトニング効果を与える。 シューナッツミルク、クルミナッツミルク、これらの各 々の濃縮物、またはあらゆるこれらの組合せがある。コ コナッツ水は濃縮され、特に凍結乾燥によるのが最も好 ましい。

【0019】メラニン取込み阻害剤の例としては、シソ 植物の全てまたは一部、例えば菜、種子、茎、および根 から抽出されるエキスまたはオイルがある。好ましいも のとしてはシソ菜エキスである。

【0020】本発明による別の実施例ではシソ菜エキス

個々にまたは別のライトニング剤との組合せで使用す る。シソ葉エキスは局所性ライトニング効果の予想外の 増強を与える。この増強効果はシソ植物の他の部位、す なわち種子、茎および根のエキス、濃縮物、オイルと比 較しても予想外の強さである。増強効果に加えて、シソ 葉エキスは、シソ植物の他の部位のエキスと比較して少

【0021】本発明による別の実施例では、組成物中の 局所性ライトニング剤として以下のいずれかのもの、コ コナッツ水、ヤシ水、ヤシナッツミルク、ペカンナッツ ミルク、アーモンドナッツミルク、カシューナッツミル ク、クルミナッツミルク、これらの濃縮物、またはあら ゆるこれらの組合せを使用する。これらは主要な局所性 ライトニング剤として使用され、または他のライトニン グ剤との組合せで使用され得る。好ましいものとしては ココナッツ水である。ココナッツ水の凍結乾燥濃縮物は を局所性ライトニング組成物中のライトニング剤として 50 最も好ましい。ココナッツ水またはこの濃縮物は優れた

(5)

ライトニング効果を与えると考えられる。この効果はコ コナッツ及び/又はココナッツの木の他の部位のエキ ス、濃縮物またはオイル、すなわち果実、ミルク、殻、 種子、葉および樹皮と比較しても優れたものである。

【0022】局所性ライトニング剤は本組成物中に十分 な量で存在し、望まれるライトニング効果を生じさせ る。その量は様々であり、物質の種類および性質および 望まれる効果の度合いによる。ライトニング剤は一般的 には、組成物の総重量に対しておよそ0.001wt% からおよそ20wt%まで、より好ましくはおよそ0. 01wt%からおよそ5wt%まで、最も好ましくはお よそ0.1wt%からおよそ2.5wt%までの量で存 在する。

【0023】本発明による組成物は好ましくは少なくと も1つ、より好ましくは少なくとも2つ、最も好ましく は少なくとも3つの成分を含む。その成分とは、アロエ バーバデンシス(aloe barbadensis)またはそのエキス、 加水分解されたダイズタンパク質、nーグルコサミン、 γーアミノ酪酸、メラノサイト刺激ホルモン(MSH) (例えばヘキサペプタイドー2)、ツバメオモト(clinton 20 ia borealis)またはそのエキス、乳タンパク質、加水分 解された乳タンパク質、サングイソーバオフィシナリス (sanguisorba officinalis)(ワレモコウ)、グルタチオ ンリダクターゼ阻害剤(例えば、小麦麦芽)またはそのエ キスである。

【0024】本発明による組成物は効果的に肌、髪、唇 および爪を明るくするために使用することができ、有効 量の局所性ライトニング剤を含む組成物に局所的に適用 される。髪の色彩を明るくするためには、本組成物を頭 皮上/内に擦りこませるのが好ましく、これによって組 30 縮物)は、S91細胞系統由来マウスメラノーマ細胞 成物は毛嚢中または根元軸に浸透することができ、メラ ニン生産過程中に髪に吸収される。

【0025】本発明による局所性組成物は、そばかす、 加齢斑、暗色斑、色素沈着過剰、炎症後過剰色素沈着 (例えば、挫瘡後色素沈着過剰)、変色、黒皮症、黄色 症、および目下の暗色環といった種々の肌の状態に対処 することができる。

【0026】本組成物は従来技術で知られたあらゆる賦 形剤を含む。適切な賦形剤としては水があるが、それだ けに限らず、1以上の植物油、オクチルパルミテート、 40 イソプロピルミリステートおよびイソプロピルパルミテ ートのようなエステル、ジカプリルエーテルおよびジメ チルイソソルビドのようなエーテル、エタノールおよび イソプロパノールのようなアルコール、セチルアルコー ル、ステアリルアルコール、ベヘニルアルコールのよう な脂肪アルコール、イソオクタン、イソドデカンおよび イソヘキサデカンのようなイソパラフィン、ジメチコー ンおよびポリシロキサンのようなシリコンオイル、ミネ **ラルオイル、ペトロラタム、イソエイコサンおよびポリ** イソプテンのような炭化水素オイルを含み、プロピレン 50 合した(30mg Ag2O:1mg DOPA)。およ

グリコール、グリセリン、プチレングリコール、ペンチ レングリコールおよびヘキシレングリコールのようなポ リオール、またはこれらの組合せがある。

【0027】さらにオプションとして、本発明の組成物 は従来技術において知られた付加的な肌のホワイトニン グ剤を含む。有用な物質例として以下のもの、ヒドロキ ノン、コウジ酸、カンゾウ及び/又はその誘導体、アス コルビン酸/アスコルビン酸誘導体、アルブチン、クマ コケモモ、カンゾウおよびその誘導体、クロレラヴァル 10 ガリスエキスがある。他のホワイトニング剤が米国特許 5,980,904号で開示されている。この公報の記述はこの 明細書に組込まれる。

【0028】さらにオプションとして、本組成物は1以 上の以下の成分、麻酔薬、抗アレルゲン剤、抗真菌性 剤、抗炎症剤、防腐剤(antiseptics)、キレート剤、着 色料、皮膚軟化剤、エクスフォリエント(exfollient s)、皮膜形成剤(film formers)、芳香剤、湿潤剤、防虫 剤、潤滑剤、保湿剤、医薬品、防腐剤(preservative s)、肌保護剤、肌浸透增進剤、安定剤、界面活性剤、増 粘剤、粘度調整剤、またはビタミンを含む。

【0029】本組成物はあらゆる適切な製品形態に取り 入れられている。製品形態の例としては、これに限るも のではないが、クリーム、ローション、軟膏、ゲル、フ ォーム、ポマード、エーロゾル、スプレイ、ポンプスプ レー、スティック、ぬれナプキン(towelette)、または パッチがある。

[0030]

【発明の実施の形態】例

メラニン合成経路でのココナッツ水の効果(凍結乾燥濃 (以下、「細胞」)を使用した種々のアッセイによって 実証した。細胞はHam F10+10%ウマ血清とD MEM+10%ウシ胎仔血清の1:1の混合液で培養さ れた。全ての細胞実験は加湿された37℃、5%СО2 インキュベーター中で行われた。細胞を0.02%およ び0.05%w/v濃度ココナッツ水(凍結乾燥濃縮物) で各々24時間処理した後、以下のアッセイ、DOPA クロムトートメラーゼ(実施例1)およびDHICAポリ メラーゼ(実施例2)を行った。

【0031】実施例1 DOPAクロムトートメラーゼ アッセイ(ココナッツ水)

DOPAクロムトートメラーゼ(DCT)活性を特定方 法でアッセイした。この特定方法は、文献「Chakraborty et al., 1998, ヒトメラノサイト中のメラニン形成タン パク質上のアルプチン効果(Effect of arbutin on mela nogenic proteins in human melanocytes) Pigment Cell Res.11:206-212」で開示されている。具体的に言うと、 氷のように冷たいDOPA(0.5mg/mlの0.1M リン酸ナトリウム緩衝液、pH6. 8)をAg2〇と混

そ1分間混合した後、ミリボア社の0.22 µmフィル ター(0.22μm Millipore filter)を通してろ過した。こ こで、0.1mlまでの細胞エキスを新たに作製したD OPAクロム(~0.5mg/ml)溶液0.5mlに加 えることによって、DCTを分光光学的にアッセイし た。室温、プラスチックキュベット中で反応させ、47 5 n m光の吸収による消失が起こった。フェニルチオ尿 素(1 mM)を反応混合液に添加した。細胞エキス中のチ ロシナーゼによってアッセイが妨害されるためである。 タンパク質エキスのmg当りでDOPAクロムの転換% 10 を計算し、コントロールに対して基準化した。0.02 %wt./vol.ココナッツ水(凍結乾燥)によって、コ ントロールと比較してDOPAクロムの転換が平均50 %(42/58)減少することを実証した。

【0032】実施例2 DHICAポリメラーゼアッセ イ(ココナッツ水)

DHICAポリメラーゼアッセイは特定方法で行われ た。この特定方法は、文献「Chakraborty et al., 1996 pmel17/シルパーローカスプロテイン(silver locus protein)による5、6-ジヒドロキシインドール 20 -2-カルボン酸とメラニンの重合 Eur. J. Biochem. 236:180-188」で開示されている。

【0033】具体的には、細胞エキス(0.5ml,15 0μgから200μgまでのタンパク質)を溶解緩衝液 (lysis buffer)で平衡化した小麦麦芽アグルチニンカラ ム(1 m 1 総容積)に通した。カラムに取り込まれた物質 を 0.5 m l の l M N - アセチルグルコサミンで溶出 した。この物質は未精製DHICA重合因子と他のメラ ニン形成タンパク質を含む。0.5mlの反応混合液は 測定されるべき酵素剤(小麦麦芽アグルチニン抽出液か ら得たタンパク質 2 0 μg)または適切な緩衝液ブラン ク、DHICA(0.5mM)、および100mMリン酸 ナトリウム緩衝液、pH7.0.フェニルチオ尿素のど ちらか一方を含むものであって、またその製剤中に内因 性チロシナーゼ活性の阻害効果があった。

【0034】反応混合液の吸光度の分光光学的読み取り はT=0およびT=4時間時点、400nmで行った。 DHICAーメラニンは、DHICAそれ自身ではない が、これらの波長で光を吸収した(Orlow et al., 1992)

ハイドロキシインドール(dihydroxyndole)由来のメラニ ンの合成およびキャラクタリゼーション、Pigment Cell Res. 5: 113-121)。プランクチューブ中で観察された 吸光度の増加を特定DHICA重合因子活性として定め た。 0. 02%wt. /vol. ココナッツ水(凍結乾 燥)では、コントロールと比較してDOPAクロムの転 換が平均52.5%(55%/50%)減少することを実 証した。0.05%wt./vol. ココナッツ水(凍 結乾燥)では、コントロールと比較してDOPAクロム の転換が平均75%(74/76)減少した。

【0035】例3 メラノソーム取込みアッセイ(シソ 菜エキス)

メラノソーム分離

B16メラノサイトのコンフルエント培養液は適度にメ ラノソームを産生する。一方、この細胞系統中の上昇し たメラノソーム産生を導入するためには、B16細胞の 半コンフルエント(60%)培養液をおよそ36時間の 間、10mMアンモニウムクロライド(最終濃度)を添加 した通常成長培養液で処理した。その後、培養液を吸引 し、過剰なメラニン細胞を蒸留水で洗浄し(2×2m 1)、低張性ストレスを細胞に与える。一定分量(2m 1)の低張性溶解液(0.02%水NP-40)を各プレ ートに添加し、各プレートをおおよそ5分間室温でイン キュペートした。光学顕微鏡を使用した細胞溶液の以下 の検証において、3つの(3)培養プレートからの細胞物 質を15mlコニカルチューブ中にプールし、およそ (200×g)で5分間細胞細片を取り除くために遠心分 雕した。生じた上澄みはメラノソームを含んでいるの で、新しい15m1コニカルチューブに移し、(850 ×g)で20分間遠心分離した。生じたペレットには分 離されたメラノソームが含まれており、1m1のリン酸 緩衝生理食塩水(PBS)で再懸濁し、使用時まで4℃で 保管した。

【0036】メラノソームとケラチノサイトの取り扱い 正常ヒト表皮ケラチノサイト(NHEKs)(Clonetics, Inc.から入手)を24穴ウェル中で1ウェルあたり20 0.000個数の細胞密度で播種した。およそ24時間 後、成長培養液を1mlの適切な成長培養液(すなわ ち、DMEM/KGM-2)と交換した。この成長培養 30 液は更なる処理状態をほどこした又はほどこしていない 状態でメラノソーム剤を含む。細胞を異なる濃度のシソ 葉エキス(パウダー状または水状)で処理した。その後細 胞をインキュペーターに戻しておよそ1.5時間の間イ ンキュベートした。これらの研究のために、各ウェルの ケラチノサイトを単一プレートにあるB16細胞から分 離したメラノソーム量で処理した。

【0037】いくつかの実験において、処理ケラチノサ イトの24ウェルプレートは15分間、1000rpm で遠心分離し、ケラチノサイトの表面膜上にメラノソー ジハイドロキシインドールー2ーカルボン酸およびジ 40 ムの堆積を促進した。その後プレートをインキュベータ 一に戻して1.25時間の間インキュベートした。

> 【0038】メラノソーム取込みの分析 分析のために、各ウェルのケラチノサイト中の細胞はP BSで洗浄し(3×1ml)、使用したトリプシン/ED TAをPBSで洗浄してプレートから取り除いた。ケラ チノサイトによるメラノソームの取込みを分析するため に、内部移行したメラニンをBessou - Touya, S. 等の改 良方法(色素沈着および光防護中のメラノサイトおよび ケラチノサイトの役割を研究するためのキメラヒト上皮 50 再構成J. Invest. Dermatol., 111:1103-1108, 1998) によっ

て細胞から抽出し、405 nmでメラニン特定吸光度を 決定することによって分光光学的に定量化した。

【0039】結果

メラノサイトはメラニンを合成し、メラノソーム上に堆 積する。肌の色の目に見える徴候はケラチノサイト中の メラニン/メラノソームの存在が原因である。

【0040】メラノソームはケラチノサイトによって取り入れられ、摂取率、ケラチノサイト中へのメラノソームの貯留(retention)および進行(processing)が肌の色の決定の鍵となる。従って内部移行したメラニン量はケー10ラチノサイトによるメラニン/メラノソーム取込み量および貯留量を示す。従って、より少ない内部移行メラニン量、特にメラニンを伴うコントロールよりも少ない内部移行メラニン量は、ケラチノサイトによるメラニンの

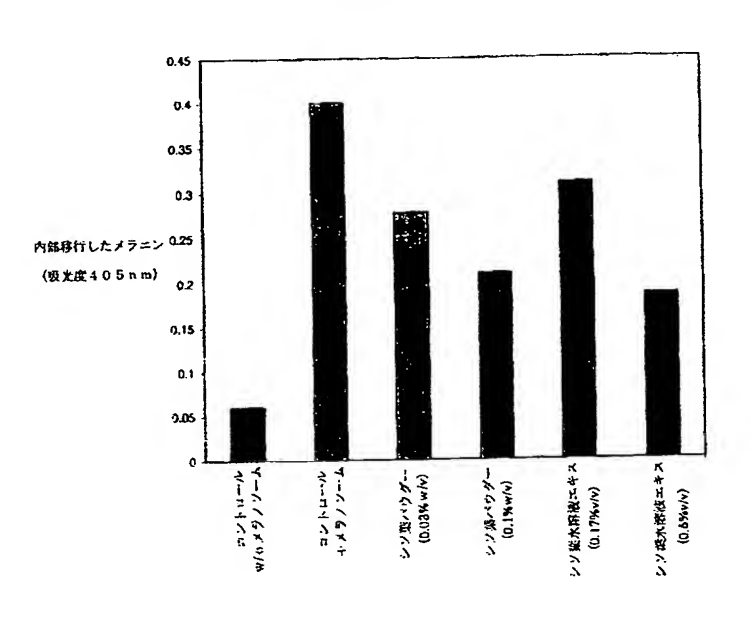
取込みが阻害されていることを示す。Fig. 1で図示したように、シソ葉エキスによる内部移行メラニン量は、メラニンを伴うコントロールの内部移行メラニン量より低かった。

【0041】先の説明が本発明の例証にすぎないということは理解すべきである。当業者は様々な代替えおよび改良を本発明から離れることなく案出できる。これに応じて本発明はここに示された請求項の範囲内にある全てのこのような代替え、修正および変更を包含することを意味する。

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は実施例におけるメラニン取込みアッセイの結果である。

[図1]



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

A 6 1 K 7/00

(72)発明者 ブライアン・ジョーンズアメリカ合衆国、ニューヨーク州 10990、ワーウィック、ストーンヘンジ・ロード21

(72)発明者 ゴピネーサン・ケー・メノン アメリカ合衆国、ニュージャージー州 07470、ウェイン、ミラー・ロード 9 FI

テーマコード(参考)

A 6 1 K 7/00

X

(72)発明者 クリストス・ディー・キロウ アメリカ合衆国、ニューヨーク州 10924、 ゴーシェン、カラ・コート 6

(72)発明者 マイケル・トラウト アメリカ合衆国、コネチカット州 06804、 ブルックフィールド、マウンテンピュー・ ドライブ 17

F 夕一ム(参考) 4C083 AA111 BB60 CC02 CC03 CC05 CC28 CC31 DD08 DD11 DD22 DD31 DD41 EE16 EE21